



Minister Zdrowia

Warszawa, 03 lutego 2022

PLPR.643.5.2022

**II Komunikat Ministra Zdrowia
w związku z dopuszczeniem od dnia 27 stycznia 2022 r. możliwości
przeprowadzania testów antygenowych w kierunku SARS-CoV-2
przez farmaceutę w aptece ogólnodostępnej**

W nawiązaniu do sygnałów i pytań kierowanych przez farmaceutów Minister Zdrowia informuje, że zgodnie z obowiązującym stanem faktycznym i prawnym testowanie może odbywać się w dwóch pomieszczeniach w lokalu apteki, tj. w pokoju opieki farmaceutycznej – znajdującym się w izbie ekspedycyjnej tudzież w osobnym pomieszczeniu lub w pokoju administracyjno-szkoleniowym (potencjalnie mogą odbywać się w obu albo tylko w jednym z nich).

Obecnie każda apteka ogólnodostępna posiada pomieszczenie będące pomieszczeniem administracyjno-szkoleniowym, a tym samym – z punktu widzenia wymagań lokalowych względem testów antygenowych w kierunku SARS-CoV-2 – każda zainteresowana apteka mogłaby je wykonywać w tym pomieszczeniu, bez konieczności działań dostosowawczych z punktu widzenia wymagań samego lokalu apteki, a jedynie po wprowadzeniu stosownego rozdziału czasowego funkcji pełnionych przez pomieszczenie administracyjno-szkoleniowe oraz po wprowadzeniu pisemnej procedury określającej sposób dostępu i korzystania z tego pomieszczenia, który gwarantuje pacjentom bezpieczeństwo oraz poszanowanie intymności i godności, a także niezakłócone wykonywanie czynności w innych pomieszczeniach apteki.

Minister Zdrowia informuje przy tym, że testy te mogą być przeprowadzane w warunkach przewidzianych do sprawowania opieki farmaceutycznej w aptece określonych w ustawie – Prawo farmaceutyczne, tj. przy zagwarantowaniu:

1) bezpieczeństwa:

- osobom wykonującym testy,
- osobom, którym są wykonywane testy,
- osobom korzystającym z innych usług apteki (nabywanie leków, szczepienia),
- personelowi apteki;

2) wymogów umożliwiających niezakłócone i bezpieczne wykonywanie czynności w innych pomieszczeniach apteki;

3) odpowiedniego wyposażenia pokoju opieki farmaceutycznej lub pomieszczenia administracyjno-szkoleniowego apteki, tj. zapewnieniu:

- stolika zabiegowego urządzonego i wyposażonego stosownie do zakresu przeprowadzanych testów lub opieki farmaceutycznej,
- zestawu do wykonywania testów,
- zestawu do wykonania opatrunków,
- pakietów odkażających,
- środków ochrony indywidualnej (fartuchy, maseczki, rękawiczki)³,
- umywalki z baterią z ciepłą i zimną wodą, a w przypadku braku możliwości jej instalacji - umywalki mobilnej,
- dozownika z mydłem w płynie,
- dozownika ze środkiem dezynfekcyjnym,
- pojemnika z ręcznikami jednorazowego użycia i pojemnika na zużyte ręczniki,
- termometru bezdotykowego do pomiaru temperatury ciała pacjenta przed przeprowadzeniem testowania,
- sprzętu komputerowego z dostępem do Internetu i drukarką,
- miejsca pozwalającego na pozostawienie odzieży wierzchniej pacjenta poddającego się testowaniu,
- pojemników na zakaźne materiały medyczne.

Niezależnie od powyższego Minister Zdrowia informuje, że wymóg wyposażenia apteki ogólnodostępnej w umywalki z dostępem do wody ciepłej i zimnej w przypadku, gdyby apteka ta miała przeprowadzać testy diagnostyczne w kierunku COVID-19, będzie spełniony również w przypadku umywalki mobilnej/przenośnej (nie musi być to umywalka stała), która może być usytuowana również w ww. pomieszczeniu administracyjno-szkoleniowym.

Wykaz testów antygenowych możliwych do wykonania i rozliczenia znajduje się na stronie <https://covid-19-diagnostics.jrc.ec.europa.eu/>, lista tych testów jest również dostępna w systemie EWP/gabinet.gov.pl.

Minister Zdrowia jednocześnie informuje, że podmiot prowadzący aptekę ogólnodostępną, w którym farmaceuta ma wykonywać testy antygenowe w kierunku COVID-19 powinien złożyć oświadczenie do Narodowego Funduszu Zdrowia, którego treść stanowi załącznik do niniejszego komunikatu.

Z poważaniem
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Waldemar Kraska
Sekretarz Stanu

/dokument podpisany elektronicznie/